

In the matter of US
Patent Application 09/508238

CERTIFICATE

I, Dr. Arnd Mueller, Technical Translator and Aspirant for Attorneyship of Boeters & Lieck, Bereiteranger 15, D-81541 Muenchen, Germany, do hereby declare that I am conversant with the German and English languages and am a competent translator thereof, and I further certify that the following pages in the English language are a true and correct translation made by me of the document in the German language attached hereto.

Dr. Arnd Mueller

Signed this 18 February 2004

And Mile

FEDERAL REPUBLIC OF GERMANY

CERTIFICATE

The BIOTECON Gesellschaft für Biotechnologische Entwicklung und Consulting mbH in Berlin/Germany filed with the German Patent Office on September 9, 1997 a Patent Application entitled

"Nucleic acid sequences and processes for detecting bacteria of the Pseudomonas genus".

The annexed specimen is a true and exact copy of the original documents of this Patent Application.

The Application has been provisionally given in the German Patent Office the symbols C 12 N, C 12 Q, and C 12 P of the International Patent Classification.

Munich, September 21, 1998

On behalf of

The President of the German Patent Office

(signed) Hoiß

File reference: 197 39 611.9

BOETERS & BAUER

PATENTANWÄLTE EUROPEAN PATENT ATTORNEYS EUROPEAN TRADEMARK ATTORNEYS BEREITERANGER 15 D-81541 MÜNCHEN

PAe BOETERS & BAUER BEREITERANGER 15, D-81541 MÜNCHEN DIPL.-CHEM. DR. HANS D. BOETERS DIPL.-ING. ROBERT BAUER PHYS. Dr. ENNO MEYER

TELEFON: (089) 65 00 86 TELEFAX: (089) 65 39 62

September 9, 1997

Our reference: 8872

New German Patent Application

BioTECON Gesellschaft für Biotechnologische Entwicklung und Consulting mbH

Nucleic acid sequences and processes for detecting bacteria of the *Pseudomonas* genus

The invention relates to nucleic acid molecules for detecting *Pseudomonas*, to a kit and to uses thereof.

General background of the invention

The gram-negative bacterium *Pseudomonas aeruginosa* is a widespread bacterium that is pathogenic for humans and that constitutes a major health risk especially to neonates and to people having weakened resistance. Besides its major clinical significance, the antibiotic resistances that are frequently present and the formation of toxins, especially the highly toxic exotoxin A (Woods, D.E. and Iglewski, B.H., Rev. Infect. Dis. 5, 714 - 722 (1983), *Pseudomonas aeruginosa* is one of the most important bacterial causes of cases of food poisoning. Conventional processes require at least 4 days for the detection of *Pseudomonas aeruginosa*. There is therefore an urgent need for the development of rapid processes for detecting *Pseudomonas aeruginosa* in food and in clinical samples.

In recent years, a number of new methods have been developed for routine use in detecting particular microorganisms. These include immunological processes based on the use of polyvalent or monoclonal antibodies and processes in which nucleic acid probes are used for detection by means of hybridisation to organism-specific nucleic acids. Further methods that have been described are those processes which are based on a specific nucleic acid amplification, with or without a subsequent confirmation reaction by nucleic acid hybridisation. Processes used for the amplification of nucleic acids are, for example, the polymerase chain reaction (PCR) [US Patents 4,683,195; 4,683,202; and 4,965,188], the ligase chain reaction [WO Publication 89/09835], "self-sustained sequence replication" [EP 329,822], the "transcription based amplification system" [EP 310,229] and the Q β RNA-replicase system [US Patent 4,957,858].

The mentioned nucleic-acid-based processes are so sensitive that, in contrast to conventional microbiological processes, it is possible to dispense with, or considerably curtail, a lengthy increase in quantity of the microorganism being detected from the sample under investigation. Testing for the presence or absence of the microorganism in question is therefore generally concluded within one day when using the mentioned nucleic-acid-based processes, thereby achieving a considerable reduction in time, especially when conventional processes require several days or weeks for detection.

Various PCR-based processes for the detection of *Pseudomonas* aeruginosa have been described. By amplifying a region of DNA having a length of 369 bp from the exotoxin A gene it has been possible to detect the presence of strains of the species *Pseudomonas* aeruginosa selectively [Khan et al. (1994), Appl. Environ. Microbiol. 60, 3739-3745]. Even though no bacteria of other species were detected using that PCR system, an amplified product was observed in only 96 % of the 130 *Pseudomonas* aeruginosa

strains tested in total. Consequently, that PCR system is of only limited suitability for establishing a rapid process by means of which the presence of all strains of *Pseudomonas aeruginosa* can be detected reliably.

With the aid of a further, recently published process based on a multiplex PCR it has been possible to detect, selectively, fluorescent pseudomonads on the one hand and Pseudomonas aeruginosa on the other hand [De Vos et al. (1997), J. Clin. Microbiol. 35, 1295-1299]. Using that process, it was possible to detect each of the 150 isolates of Pseudomonas aeruginosa tested in total. It is, however, disadvantageous that the oprL gene used for the selective detection of Pseudomonas aeruginosa is also highly conserved in other species of the Pseudomonas genus. Thus, the amino acids that are coded for in the region of the binding sites of the primers used by Voss et al. are identical in Pseudomonas putida and Pseudomonas aeruginosa. The detection of Pseudomonas aeruginosa is accordingly based merely on a few different base pairs caused by the variation in the third position of particular amino acid codons, which on the basis of experience carries a high risk of false-positive and/or false-negative results occurring.

In addition, because of the high degree of conservation of the oprI and oprL genes, the multiplex PCR system described is unlikely to offer a possible means of detecting - for example by the use of various probes subsequently to the PCR reaction - other clinically significant species of the Pseudomonas genus, such as, for example, Pseudomonas fluorescens, Pseudomonas mendocina, Pseudomonas putida or Pseudomonas stutzeri.

An aim of the invention described herein was to establish nucleic acid sequences whose use as primers and/or probes would ensure detection, in as complete a manner as possible, of all representatives of the species *Pseudomonas aeruginosa*. A further aim of the invention was to identify a region of the genome having suf-

ficiently high sequence variability within different species of the *Pseudomonas* genus to allow, optionally, the detection of other species of the *Pseudomonas* genus as well, for example by using different variants of primers and/or probes in the PCR or subsequently to the PCR.

Depending on the size of the group of microorganisms to be detected and the evolutionary relatedness (similarity) of microorganisms to be excluded (that are not to be detected), detection based on differential DNA sequences requires very extensive preliminary work in order to identify suitable DNA sequences that have the desired specificity in the particular case. The invention described herein relates to such DNA sequences, by means of which the rapid detection of bacteria of the *Pseudomonas* genus, especially of *Pseudomonas* aeruginosa, is possible.

Description of the invention

The problem underlying the invention is solved, according to one embodiment, by a nucleic acid molecule that is obtainable by starting from a plurality of strains belonging to, on the one hand, a to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus and, on the other hand, not-to-be-detected bacteria,

- (a) isolating, in a manner known per se, genomic DNA from a Pseu-domonas strain of those groups (first strain),
- (b) amplifying, in a manner known per se, the 23S/5S intergenic region, optionally together with the directly adjacent 23S region and/or the directly adjacent 5S region, and obtaining the amplification product (first amplification product),
- (c) in accordance with steps (a) and (b) in each case, isolating genomic DNA using a second, third, . . and/or nth Pseudomonas strain of the bacteria mentioned, amplifying the 23S/5S intergenic region, together with the directly adjacent 23S region and/or the directly adjacent 5S region, and obtaining the amplification product (second, third, . . . nth amplification product),

- (d) determining, in a manner known per se, the DNA sequence of amplification products obtained according to (b) and (c), and comparing the DNA sequence of the amplification product according to (b) with the DNA sequence of one or more amplification products according to (c), and
- (e) isolating and obtaining, as a primer or probe, a nucleic acid molecule by means of which the to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus can be distinguished from the not-to-be-detected bacteria of the *Pseudomonas* genus on the basis of differences at at least one nucleotide position in the sequence region of the nucleic acid molecule.

The nucleic acid molecule according to the invention can be obtainable by starting from strains belonging to, on the one hand, to-be-detected bacteria of the *Pseudomonas* genus and, on the other hand, not-to-be-detected bacteria of a genus (genera) other than *Pseudomonas*.

The problem underlying the invention is solved, according to a further embodiment, by a nucleic acid molecule that is obtainable by starting from a plurality of strains belonging to a to-bedetected group and a not-to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus,

- (a) isolating, in a manner known per se, genomic DNA from a Pseudomonas strain of those groups (first strain),
- (b) amplifying, in a manner known per se, the 23S/5S intergenic region, optionally together with the directly adjacent 23S region and/or the directly adjacent 5S region, and obtaining the amplification product (first amplification product),
- (c) in accordance with steps (a) and (b) in each case, isolating genomic DNA using a second, third, . . and/or nth Pseudomonas strain of those groups, amplifying the 23S/5S intergenic region, together with the directly adjacent 23S region and/or the directly adjacent 5S region, and obtaining the amplifica-

tion product (second, third, . . . n^{th} amplification product),

- (d) determining, in a manner known per se, the DNA sequence of amplification products obtained according to (b) and (c), and comparing the DNA sequence of the amplification product according to (b) with the DNA sequence of one or more amplification products according to (c), and
- (e) isolating and obtaining, as a primer or probe, a nucleic acid molecule by means of which the to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus can be distinguished from the not-to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus on the basis of differences at at least one nucleotide position in the sequence region of the nucleic acid molecule.

The nucleic acid molecule according to the invention can be obtainable by starting from strains belonging to a to-be-detected group of bacteria of the species *Pseudomonas aeruginosa* and a not-to-be-detected group of bacteria of other species.

The invention relates also to a nucleic acid molecule of SEQ ID NO 1 or the sequence complementary thereto.

The invention relates also to a nucleic acid molecule of that kind, having a shortened sequence compared with the aforementioned nucleic acid molecule, namely the sequence of the region or in the region of the nucleotide positions 12 to 131.

The invention relates also to a nucleic acid molecule of that kind, having a shortened sequence compared with a nucleic acid molecule of SEQ ID NO 1, namely

- (i) SEQ ID NO 3 or
- (ii) SEQ ID NO 4 or
- (iii) the sequence complementary to each of (i) and (ii).

The invention relates also to a nucleic acid molecule of SEQ ID NO 2 or the sequence complementary thereto.

A nucleic acid molecule according to the invention may be characterised in that, in respect of its sequence in at least 10 successive nucleotides of its nucleotide chain,

- (i) it is identical to a nucleic acid molecule according to one of the preceding claims or
- (ii) it corresponds to a nucleic acid molecule according to one of the preceding claims in 9 out of 10 successive nucleotides or
- (iii) it corresponds to a nucleic acid molecule according to one of the preceding claims in 8 out of 10 successive nucleotides or
- (iv) it is at least 90 % homologous to a nucleic acid molecule according to one of the preceding claims.

Such a nucleic acid molecule according to the invention can be characterised in that it is from 10 to 250, and preferably from 15 to 30, nucleotides long.

A nucleic acid molecule according to the invention can be characterised in that it is single-stranded or double-stranded.

A nucleic acid molecule according to the invention can be characterised in that it is present

- (i) as DNA or
- (ii) as RNA corresponding to (i) or
- (iii) as PNA,

the nucleic acid molecule where appropriate having been modified in a manner known per se for analytical detection processes, especially those based on hybridisation and/or amplification.

Thus, a nucleic acid molecule according to the invention can have been modified in such a manner that up to 20% of the nucleotides

of at least 10 successive nucleotides of its nucleotide chain, especially 1 or 2 nucleotides, have been replaced by analogous building blocks known per se as probes and/or primers, especially by nucleotides that do not occur naturally in bacteria.

The nucleic acid molecule according to the invention can also have been modified or labelled or additionally modified or labelled in such a manner that it comprises, in a manner known per se for analytical detection processes, one or more radioactive groups, coloured groups, fluorescent groups, groups for immobilisation on a solid phase and/or groups for an indirect or direct reaction, especially for an enzymatic reaction, preferably using antibodies, antigens, enzymes and/or substances having an affinity for enzymes or enzyme complexes, and/or otherwise modifying or modified groups of nucleic-acid-like structure.

According to a further embodiment, the problem underlying the invention is solved by a kit for analytical detection processes, especially for the detection of bacteria of the *Pseudomonas* genus, that kit being characterised by one or more nucleic acid molecules according to the invention.

According to a further embodiment, the problem underlying the invention is solved by use of one or more nucleic acid molecules according to the invention or of a kit according to the invention for detection of the presence or absence of bacteria belonging to a group of bacteria of the *Pseudomonas* genus.

The use according to the invention can be characterised in that the group of bacteria of the *Pseudomonas* genus includes various strains of *Pseudomonas aeruginosa* or is made up from those strains.

Such use according to the invention can be characterised in that the group of bacteria of the *Pseudomonas* genus is composed exclusively of *Pseudomonas aeruginosa* strains.

Use according to the invention can also be characterised in that nucleic acid hybridisation and/or nucleic acid amplification is/are carried out.

Use according to the invention can also be characterised in that, as nucleic acid amplification, a polymerase chain reaction is carried out.

Use according to the invention can also be characterised in that the detection is carried out by distinguishing the to-be-detected bacteria from not-to-be-detected bacteria on the basis of differences in the genomic DNA and/or RNA at at least one nucleotide position in the region of a nucleic acid molecule according to the invention.

Use according to the invention can also be characterised in that distinguishing is carried out on the basis of differences in the region of a nucleic acid molecule of SEQ ID NO 1 or of its complementary sequence.

To detect specific microorganisms by means of nucleic acid hybridisation or amplification, organism-specific oligo-nucleotides are, therefore, used according to the invention. Organism-specific oligonucleotides are nucleic acids, from 10 to 250 bases (preferably from 15 to 30 bases) long, the base sequence of which is characteristic of a specific microorganism or a group of microorganisms. When using such organism-specific oligonucleotides (for example, as primers or probes) with the processes mentioned hereinbefore, hybridisation to DNA/amplification of DNA can take place, under suitable reaction conditions, only when the DNA of

the microorganisms to be detected in the particular case is present.

Procaryotic ribosomes comprise three distinct nucleic acid components, which are generally known as 5S, 16S and 23S rRNA (ribosomal ribonucleic acid). The genetic information for those ribonucleic acids (rDNA) is arranged in the genome typically in the form of tandems. The organisation of such a unit is 16S-23S-5S, the three genes being separated from one another by short hypervariable intergenic regions. The units are present in the genome in several copies, it being possible for the number of the repeating units to vary in different bacteria. The high degree of conservation of the DNA sequence in the region of 16S rDNA, 23S rDNA and 5S rDNA across the entire kingdom of bacteria allows non-specific oligonucleotides to be designed, even without precise knowledge of the DNA sequences of the microorganisms to be investigated. Such non-specific oligonucleotides are characteristic of a relatively large group of microorganisms, which are generally pylogenetically related. By using those non-specific oligonucleotides it will be possible for the person skilled in the art, for example after appropriate preliminary tests by means of DNA amplification using PCR, to isolate rDNA fragments, for example the 23S/5S intergenic region, of any particular microor-By DNA sequencing, it is then possible to determine the sequence of the hypervariable intergenic regions of the microorganism in question.

DNA sequencing of the 23S/5S intergenic region of as large a number as possible of to-be-detected bacteria (e.g. of various Pseudomonas species), on the one hand, and subsequent comparison of those DNA sequences, on the other hand, allows DNA regions to be identified that in the group investigated (e.g. all Pseudomonas species) are not changed or only insignificantly changed.

DNA sequencing of the 23S/5S intergenic region of selected not-to-be-detected bacteria (e.g. bacteria that do not belong to the Pseudomonas genus), on the one hand, and subsequent comparison of those DNA sequences with the sequences of to-be-detected bacteria (e.g. various Pseudomonas species), on the other hand, allows DNA sequences to be identified that are characteristic of the to-be-detected bacteria (e.g. all Pseudomonas species). It is then possible to derive, from these DNA sequences, oligonucleotides that can be used as primers and/or probes in processes based on nucleic acids, with the aim of specifically detecting the group of bacteria in question (e.g. all species of the Pseudomonas genus).

The DNA sequences described in the present invention for detecting bacteria of the *Pseudomonas* genus, especially bacteria of the species *Pseudomonas aeruginosa*, are based on the 23S/5S intergenic region and the directly adjacent region of the 23S rDNA. The DNA sequence in that region was determined for a large number of bacteria. After exact sequence comparisons, organism-specific nucleic acid sequences were determined, which can be used for primers and/or probes for use in a species-/genus-specific detection process.

To detect the group of microorganisms in question, nucleic acids, preferably genomic DNA, are firstly released from the cells contained in a sample or bacterial culture to be investigated. By means of nucleic acid hybridisation, it is then possible - using the organism-specific oligonucleotides according to the invention as a probe - to directly detect organism-specific nucleic acid sequences in the sample to be investigated. Various processes known to the person skilled in the art are suitable for that purpose, such as, for example, "Southern blot" or "dot blot".

Preference is given, however, above all on account of the relatively high sensitivity, to an indirect detection process in

which the DNA/RNA sequences sought are firstly amplified by means of the above-mentioned processes for amplifying nucleic acids, preferably PCR.

The amplification of DNA/RNA using the processes mentioned can be effected by using organism-specific oligonucleotides as primers, specific amplification products being formed only when DNA/RNA of the to-be-detected microorganism is present. The specificity of the detection process can be increased by a subsequent detection reaction using organism-specific oligonucleotides as probes. For that subsequent detection reaction it is also possible to use non-specific oligonucleotides.

Alternatively, the nucleic acid amplification can also be carried out in the presence of one or more non-specific oligonucleotides, so that it is possible that DNA/RNA of other, not-to-be-detected microorganisms may also be amplified. Such an amplification process is generally less specific and should therefore be backed up by a subsequent detection reaction using one or more organism-specific oligonucleotide(s) as probe(s).

Various processes by which the amplification products formed in the indirect processes can be detected will be known to the person skilled in the art. These include, inter alia, visualisation by means of gel electrophoresis, the hybridisation of probes on immobilised reaction products [coupled to nylon or nitrocellulose filters ("Southern blots") or, for example, on beads or microtitre plates] and the hybridisation of the reaction products on immobilised probes (e.g. "reverse dot blots" or beads or microtitre plates coupled with probes).

A large number of different variants have been described by means of which organism-specific oligonucleotides (for example probes and primers) can be labelled or modified for the direct or indirect detection processes described. They may comprise, for exam-

ple, radioactive, coloured, fluorescent or otherwise modified or modifying groups, for example antibodies, antiqens, enzymes or other substances having an affinity for enzymes or enzyme complexes. Probes and primers may be either naturally occurring or synthetically produced double-stranded or single-stranded DNA or RNA or modified forms of DNA or RNA, such as, for example, PNA (in these molecules the sugar units have been replaced by amino acids or peptides). Particular nucleotides or a number of nucleotides of the probes or primers may be replaced by analogous building blocks (such as, for example, nucleotides that do not naturally occur in the target nucleic acid). In the case of the above-mentioned indirect detection processes, detection can be carried out also by means of an internally labelled amplification That can be effected, for example, by integrating modified nucleoside triphosphates (for example, coupled with digoxygenin or fluorescein) during the amplification reaction.

Suitable organism-specific oligonucleotides according to the invention are nucleic acids, preferably from 10 to 250 bases and especially from 15 to 30 bases long, that correspond, at least in a 10 base long sequence, to Sequences 1 to 4 mentioned hereinbelow or to their complementary sequences. Relatively small differences (1 or 2 bases) in that 10 base long sequence are possible without the specificity mentioned in the particular case being lost in amplification and/or hybridisation. The person skilled in the art will know that in the case of such relatively small differences the reaction conditions will need to be altered accordingly; cf., for example, T. Maniatis, Molecular Cloning, Editors G. Sambrook & E.F. Fritsch, Cold Spring Harbour Laboratory Press, 1989.

The sequence of *Pseudomonas aeruginosa* (ATCC 10145) in the region of the 23S/5S intergenic region is:

(Sequence 1 = SEQ ID NO 1))

ATAACACCCAAACAATCTGAYGATTGTGTTGTTAAGGTGAAGTCGACGAACCGAAAGTTCGC ATGAACCGCAAACACCTTGAAATCACATACCTGAATCCGGATAGACGTAAGCCCAAGCGAACG GATAT

In addition, the sequence in the region of the 23S/5S intergenic region was determined for 6 further strains of the species Pseudomonas aeruginosa and for at least one strain of each of the following species: Pseudomonas asplenii, Pseudomonas citronellosis, Pseudomonas corrugata, Pseudomonas fluorescens, Pseudomonas fragi, Pseudomonas mendocina, Pseudomonas pseudoalcaligenes, Pseudomonas putida, Pseudomonas stutzeri, Pseudomonas syringae. The sequence comparisons showed that a number of oligonucleotides derived from Sequence 1 are suitable for the selective detection of bacteria of the species Pseudomonas aeruginosa. The sequence of the region (12-131) is suitable for such organism-specific oligonucleotides.

From Sequence 1 there were derived the following oligonucleotides, which are especially suitable as primers for PCR (Sequence 3) and as a probe (Sequence 4).

Oligonucleotide Pal (Sequence 2) corresponds to position 2823-2842 of a 23S rRNA gene of *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 10145 [Toschka *et al.* (1987), Nucleic Acids. Res. 15, 7182]:

Oligonucleotide Pal: (Sequence 2 = SEQ ID NO 2) 5'-GATAGGCTGGGTGTAAGC-3'

Oligonucleotide Pa2: (Sequence 3 = SEQ ID NO 3) 5'-

CTTGGGCTTACGTCTATCCG-3 '

Oligonucleotide Pa3: (Sequence 4 = SEQ ID NO 4) 5'-

TTCAGGTATGTGATTTCAAG GTG-3'

Example 1: Detection of bacteria of the species Pseudomonas aeruginosa using the polymerase chain reaction

DNA was isolated by standard processes from pure cultures of the bacteria listed in Table 1. Approximately from 10 to 100 ng of each of those DNA preparations was then used in the PCR in the presence of 0.4 μ M of each of oligonucleotide Pa1 and Pa2, 200 μ M of dNTP's (Boehringer Mannheim), 4 mM MgCl₂, 16 mM (NH₄)₂SO₄, 67 mM Tris/HCl (pH 8.8), 0.01% Tween 20 and 0.03 U/ μ l Taqpolymerase (Biomaster). The PCR was carried out in a Perkin-Elmer 9600 (Pa1 and Pa2)/Biometra TRIO-Thermoblock (Pa4 and Pa2) thermocycler using the following thermoprofiles:

- initial denaturing	95°C	5 min
- 1st amplification (15 cycles)	94°C 68°C	35 sec 30 sec
•	72°C	30 sec
- 2nd amplification (20 cycles)	94°C 64°C	35 sec 30 sec
	72°C	30 sec
- final synthesis	72°C	5 min

After the end of the PCR reaction, the amplification products were separated by means of agarose gel electrophoresis and visualised by staining with ethidium bromide. The expected product having a length of 191 bp was observed only in those cases in which DNA of strains of the species *Pseudomonas aeruginosa* was present (compare Table 1), but not in the presence of DNA of other tested bacteria. After the end of the run, the DNA contained in the gels was transferred by standard methods to nylon filters and hybridised with the oligonucleotide Pa3 (Sequence 4)

biotinylated at the 5' terminus, in order to check the specificity. Hybridisation was effected in 5 x SSC, 2 % blocking reagent, 0.1 % lauryl sarcosine, 0.02 % SDS and 5 pmol/ml of probe for 4 hours at 48°C. Washing was carried out in 2 x SSC, 0.1 % SDS for 2 x 5 minutes at room temperature and in 0.1 x SSC, 0.1 % SDS for 1 x 15 minutes at 48°C. Detection was carried out according to standard methods using alkaline phosphatase conjugates (Extravidin, SIGMA, # E-2636) in the presence of 5-bromo-4-chloro-3-indolyl phosphate and 4-nitro-blue tetrazolium chloride (Boehringer Mannheim).

A band was observed on the filters only in those cases in which a band had previously been visible on the agarose gel (see Table 1). Thus, the presence of all the 82 tested *Pseudomonas aeruginosa* strains was detected by PCR and, partially, by hybridisation. In contrast, none of the tested bacterial strains not belonging to that species was detected using this system.

<u>Table 1</u>: Results of PCR amplification using the oligonucleotides Pal and Pa2 (SEQ ID NO 2 and SEQ ID NO 3) and subsequent hybridisation using the oligonucleotide Pa3 (SEQ ID NO 4).

Species	Designation of strain	PCR	Hybridisation
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 9027	+	+
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 10145	+	+
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 14886	+	+
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 15522	+	+
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 15691	· # · +	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 15692	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 21472	+	+
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 21776	+	+
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 33350	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 33361	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 33818	+	+
Pseudomonas aeruginosa	ATCC 33988	+	+ ;
Pseudomonas aeruginosa	LMG 8029	+	+
Pseudomonas aeruginosa	DSM 288	+,	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	DSM 939	+	+
Pseudomonas aeruginosa	DSM 1117	+	+
Pseudomonas aeruginosa	DSM 1253	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosä	DSM 1299	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 682	+	· +
Pseudomonas aeruginosa	BC 4283	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 4880	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 4937	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 4938	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5258	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5594	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5595	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5596	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5597	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5598	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5599	+.	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5600	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5601	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5602	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5603	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5604	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5606	+	+
Pseudomonas aeruginosa	BC 5607	+	+

Species	Designation	of strain	PCR	Hybridisation
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	917	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	918	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	919	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	920	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	921	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	922	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	923	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	924	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	925	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	926	.7 '+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	928	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5	929	+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 5		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa			+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa			+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa			+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa			+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa			+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa			+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas aeruginosa	BC 7		+	n.p.
Pseudomonas alcaligene			_	
Pseudomonas asplenii	DSM 5			_
Pseudomonas cepacia	BC 3			
Pseudomonas chlororaph			<u> </u>	-
Pseudomonas citronello			<u> </u>	<u> </u>
Pseudomonas corrugata	DSM S			
rseudomonas corrugata	I DSM	1220		

Species	Designation of strain	PCR	Hybridisation
Pseudomonas fluorescens	BC 4882	-	-
Pseudomonas fluorescens	BC 2439	-	-
Pseudomonas fragi	DSM 3456	-	-
Pseudomonas indigofera	BC 1105	n.p.	-
Pseudomonas mendocina	DSM 50017	-	-
Pseudomonas oleovorans	DSM 1045	-	-
Pseudomonas pickettii	BC 3323	-	-
Pseudomonas	DSM 50188	-	-
pseudoalcaligenes			
Pseudomonas putida	BC 4941	-	_
Pseudomonas putida	DSM 291	. : <i>i</i>	-
Pseudomonas putida	DSM 548	-	<u> </u>
Pseudomonas putida	ATCC 950	~	-
(ovalis)			
Pseudomonas stutzeri	BC 4940	_	_
Pseudomonas syringae	DSM 10604	-	-
Citrobacter amalonaticus	DSM 4593	-	1
Enterobacter aerogenes	DSM 30053	-	-
Escherichia coli	ATCC 8739	-	-
Escherichia hermanii	DSM 4560	-	-
Klebsiella pneumoniae	BC 5362	-	-
Klebsiella terrigena	BC 4700	-	+
Proteus vulgaris	DSM 2024	-	-
Providencia stuartii	BC 5950	-	-
Salmonella Anatum	BC 2284	-	-

BC: BioteCon strain collection; n.p.: Hybridisation was not performed.

Patent claims

- 1. Nucleic acid molecule obtainable by starting from a plurality of strains belonging to, on the one hand, a to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus and, on the other hand, not-to-be-detected bacteria,
- (a) isolating, in a manner known per se, genomic DNA from a strain of the mentioned bacteria (first strain),
- (b) amplifying, in a manner known per se, the 23S/5S intergenic region, optionally together with the directly adjacent 23S region and/or the directly adjacent 5S region, and obtaining the amplification product (first amplification product),
- (c) in accordance with steps (a) and (b) in each case, isolating genomic DNA using a second, third, . . . and/or nth strain of the mentioned bacteria, amplifying the 23S/5S intergenic region, together with the directly adjacent 23S region and/or the directly adjacent 5S region, and obtaining the amplification product (second, third, . . . nth amplification product),
- (d) determining, in a manner known per se, the DNA sequence of amplification products obtained according to (b) and (c), and comparing the DNA sequence of the amplification product according to (b) with the DNA sequence of one or more amplification products according to (c), and
- (e) isolating and obtaining, as a primer or probe, a nucleic acid molecule by means of which the to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus can be distinguished from notto-be-detected bacteria, on the basis of differences at at least one nucleotide position in the sequence region of the nucleic acid molecule.
- 2. Nucleic acid molecule according to claim 1, obtainable by starting from strains belonging to, on the one hand, to-bedetected bacteria of the *Pseudomonas* genus and, on the other

hand, not-to-be-detected bacteria of a genus (genera) other than Pseudomonas.

- 3. Nucleic acid molecule obtainable by starting from a plurality of strains belonging to a to-be-detected group and a not-to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus,
- (a) isolating, in a manner known per se, genomic DNA from a Pseudomonas strain of those groups (first strain),
- (b) amplifying, in a manner known per se, the 23S/5S intergenic region, optionally together with the directly adjacent 23S region and/or the directly adjacent 5S region, and obtaining the amplification product (first amplification product),
- (c) in accordance with steps (a) and (b) in each case, isolating genomic DNA using a second, third, . . . and/or nth Pseudomonas strain of those groups, amplifying the 23S/5S intergenic region, together with the directly adjacent 23S region and/or the directly adjacent 5S region, and obtaining the amplification product (second, third, . . . nth amplification product),
- (d) determining, in a manner known per se, the DNA sequence of amplification products obtained according to (b) and (c), and comparing the DNA sequence of the amplification product according to (b) with the DNA sequence of one or more amplification products according to (c), and
- (e) isolating and obtaining, as a primer or probe, a nucleic acid molecule by means of which the to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus can be distinguished from the not-to-be-detected group of bacteria of the *Pseudomonas* genus on the basis of differences at at least one nucleotide position in the sequence region of the nucleic acid molecule.
- 4. Nucleic acid molecule according to claim 3, obtainable by starting from strains belonging to a to-be-detected group of bacteria of the species *Pseudomonas aeruginosa* and a not-to-be-detected group of bacteria of other *Pseudomonas* species.

- 5. Nucleic acid molecule of SEQ ID NO 1 or the sequence complementary thereto.
- 6. Nucleic acid molecule having a shortened sequence compared with a nucleic acid molecule according to claim 5, namely the sequence of the region or in the region of the nucleotide positions 12 to 131.
- 7. Nucleic acid molecule having a shortened sequence compared with a nucleic acid molecule according to claim 5, namely
- (i) SEQ ID NO 3 or
- (ii) SEQ ID NO 4 or
- (iii) the sequence complementary to each of (i) and (ii).
- 8. Nucleic acid molecule of SEQ ID NO 2 or the sequence complementary thereto.
- 9. Nucleic acid molecule characterised in that, in respect of its sequence in at least 10 successive nucleotides of its nucleotide chain,
- (i) it is identical to a nucleic acid molecule according to one of the preceding claims or
- (ii) it corresponds to a nucleic acid molecule according to one of the preceding claims in 9 out of 10 successive nucleotides or
- (iii) it corresponds to a nucleic acid molecule according to one of the preceding claims in 8 out of 10 successive nucleotides or
- (iv) it is at least 90 % homologous to a nucleic acid molecule according to one of the preceding claims.
- 10. Nucleic acid molecule according to claim 9, characterised in that it is from 10 to 250, and preferably from 15 to 30, nucleotides long.

- 11. Nucleic acid molecule according to one of the preceding claims, characterised in that it is single-stranded or double-stranded.
- 12. Nucleic acid molecule according to one of the preceding claims, characterised in that it is present
- (i) as DNA or
- (ii) as RNA corresponding to (i) or
- (iii) as PNA,

the nucleic acid molecule where appropriate having been modified in a manner known per se for analytical detection processes, especially those based on hybridisation and/or amplification.

- 13. Nucleic acid molecule according to claim 12, characterised in that the nucleic acid molecule has been modified in such a manner that up to 20 % of the nucleotides of at least 10 successive nucleotides of its nucleotide chain, especially 1 or 2 nucleotides, have been replaced by analogous building blocks known per se as probes and/or primers, especially by nucleotides that do not occur naturally in bacteria.
- 14. Nucleic acid molecule according to claim 12 or 13, characterised in that the nucleic acid molecule has been modified or labelled or additionally modified or labelled in such a manner that it comprises, in a manner known per se for analytical detection processes, one or more radioactive groups, coloured groups, fluorescent groups, groups for immobilisation on a solid phase and/or groups for an indirect or direct reaction, especially for an enzymatic reaction, preferably using antibodies, antigens, enzymes and/or substances having an affinity for enzymes or enzyme complexes, and/or otherwise modifying or modified groups of nucleic-acid-like structure.

- 15. Kit for analytical detection processes, especially for detection of bacteria of the *Pseudomonas* genus, characterised in that one or more nucleic acid molecule according to one of the preceding claims.
- 16. Use of one or more nucleic acid molecules according to one of claims 1 to 14 or in the form of a kit according to claim 15 for detection of the presence or absence of bacteria belonging to a group of bacteria of the *Pseudomonas* genus.
- 17. Use according to claim 16, characterised in that the group of bacteria of the *Pseudomonas* genus includes various strains of *Pseudomonas aeruginosa* or is made up from those strains.
- 18. Use according to claim 17, characterised in that the group of bacteria of the *Pseudomonas* genus is composed exclusively of *Pseudomonas aeruginosa* strains.
- 19. Use according to one of claims 16 to 18, characterised in that a nucleic acid hybridisation and/or a nucleic acid amplification is/are carried out.
- 20. Use according to claim 19, characterised in that, as nucleic acid amplification, a polymerase chain reaction is carried out.
- 21. Use according to one of claims 16 to 20, characterised in that the detection is carried out by distinguishing the to-bedetected bacteria from not-to-be-detected bacteria on the basis of differences in the genomic DNA and/or RNA at at least one nucleotide position in the region of a nucleic acid molecule according to one of claims 1 to 14.
- 22. Use according to claim 21, characterised in that distinguishing is carried out on the basis of differences in the region of a nucleic acid molecule according to claim 5.

Abstract

The present invention relates to a nucleic acid molecule or molecules and to a process for the detection of bacteria of the *Pseudomonas* genus, especially *Pseudomonas aeruginosa*. The invention relates also to a test kit or kits for carrying out the said detection processes.

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Bescheinigung

Die BIOTECON Gesellschaft für Biotechnologische Entwicklung und Consulting mbH in Berlin/Deutschland hat eine Patentanmeldung unter der Bezeichnung

"Nucleinsäure-Sequenzen und Verfahren zum Nachweis von Bakterien der Gattung Pseudomonas"

am 9. September 1997 beim Deutschen Patentamt eingereicht.

Das angeheftete Stück ist eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlage dieser Patentanmeldung.

Die Anmeldung hat im Deutschen Patentamt vorläufig die Symbole C 12 N, C 12 Q und C 12 P der Internationalen Patentklassifikation erhalten.

München, den 21. September 1998

Der Präsident des Deutschen Patentamts

Im Auftrag

Hoiß

enzeichen: <u>197 39 611.9</u>

BOETERS & BAUER

PATENTANWALTE EUROPEAN PATENT ATTORNEYS EUROPEAN TRADEMARK ATTORNEYS BEREITERANGER 15 D-81541 MÖNCHEN

PA® BOETERS & BAUER BEREITERANGER 15, D-81541 MÜNCHEN

DIPL.-ING. ROBERT BAUER PHYS, DR. ENNO MEYER TELEFON: (089) 65 00 86 TELEFAX: (089) 65 39 62

DIPL.-CHEM. DR. HANS D. BOETERS

9. September 1997/pl

Unser Zeichen: 8872

Neue deutsche Patentanmeldung

. 1

Biotecon Gesellschaft für Biotechnologische Entwicklung und Consulting mbH Nucleinsäure-Sequenzen und Verfahren zum Nachweis von Bakterien der Gattung *Pseudomonas*

Die Erfindung betrifft Nucleinsäuremoleküle für *Pseudomonas-*Nachweis, einen Kit sowie deren Verwendungen.

Allgemeiner Hintergrund der Erfindung

Das gram-negative Bakterium *Pseudomonas aeruginosa* ist ein weit-verbreitetes, für den Menschen pathogenes Bakterium, das vor allem für Neugeborene und abwehrgeschwächte Menschen ein hohes gesundheitliches Risiko darstellt. Neben seiner hohen klinischen Relevanz, der häufig vorhandenen Antibiotikaresistenzen und der Bildung von Toxinen, insbesondere des hochgiftigen Exotoxins A (Woods, D.E. and Iglewski, B.H., Rev. Infect. Dis. 5, 714-722 (1983), ist *Pseudomonas aeruginosa* einer der bedeutendsten, bakteriellen Verursacher von Lebensmittelvergif-

tungen. Für den Nachweis von *Pseudomonas aeruginosa* werden mittels konventioneller Verfahren mindestens 4 Tage benötigt. Die Entwicklung schneller Nachweisverfahren von Pseudomonas aeruginosa in Lebensmitteln und klinischen Proben ist daher dringend erforderlich. Für den routinemäßigen Einsatz zur Erfassung einzelner Mikroor Verfahren zur Amplifikation von Nucleinsäuren sind z.B. die Poimmunologische Verfahren, die setzt werden. Als weitere Methoden werden diejenigen Verfahren mittels Hybridisierung an keimspezifische Nucleinsäuren eingehen und Verfahren, bei denen Nucleinsäure-Sonden zum Nachweis ganismen sind in den letzten Jahren eine Reihe neuer Methoden gungsreaktion durch Nucleinsäure-Hybridisierung. Eingesetzte lymerase-Kettenreaktion (polymerase chain reaction, PCR) [US Amplifikation basieren, mit oder ohne anschließende Bestäti-"transcription based amplification system" [EP 310,229] und "self-Patente 4,683,195; 4,683,202; und 4,965,188], die Ligase beschrieben, die auf einer spezifischen Nucleinsäure-Kettenreaktion [WO Veröffentlichung 89/09835], die sustained sequence replication" [EP 329,822], das polyvalenter oder monoklonaler RNA-Replikase-System [US Patent 4,957,858] entwickelt worden. Hierzu zählen Einsatz පු

den Nachweis mittels konventioneller Verfahren mehrere Tage bis anders als bei konventionellen mikrobiologischen Vergel innerhalb eines Tages abgeschlossen. Insbesondere wenn für dung der genannten Verfahren auf Nucleinsäure-Basis in der Restark verkürzt werden kann. Eine Untersuchung auf An- oder Ab wesenheit des jeweiligen Mikroorganismus ist daher bei Anwen-Die genannten Verfahren auf Nucleinsäure-Basis sind so sensieine langwierige Anreicherung des nachzuweisenden Mikroorganismus aus der zu untersuchenden Probe entfällt oder tiv, daß,

Mochen benötigt werden, wird hierdurch eine erhebliche Zeitverkürzung erreicht

369 bp langen DNA-Region aus dem Exotoxin A-Gen konnte selektiv nit dem die Anwesenheit aller Stämme von Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa beschrieben. Mittels Amplifikation einer 96% der lie Anwesenheit von Stämmen der Spezies Pseudomonas aeruginosa nachgewiesen werden (Khan et al. (1994), Appl. Environ. Microoiol. 60, 3739-3745]. Zwar wurden mit diesem PCR-System keine sind verschiedene Verfahren auf PCR-Basis zum Nachweis von geeignet, insgesamt 130 getesteten Pseudomonas aeruginosa-Stämme ein 3akterien anderer Spezies erfaßt, jedoch konnte nur bei Dieses PCR-System ist für die Etablierung eines Schnellverfahrens zuverlässig nachgewiesen werden kann. Amplifikat beobachtet werden.

erfaßt werden. Nachteilig ist jedoch, daß das für die selektive auch in anderen Spezies der Gattung Pseudomonas hochkonserviert Variation der dritten Position einzelner Aminosäurecodons. Dies einigen wenigen unterschiedlichen Basenpaaren bedingt durch die Aultiplex-PCR basierenden Verfahrens gelang der selektive Nachisolate von Pseudomonas aeruginosa konnte mit diesem Verfahren dit Hilfe eines weiteren, kürzlich veröffentlichten, auf einer Nachweis von Pseudomonas aeruginosa beruht somit lediglich auf veis von fluoreszierenden Pseudomonaden einerseits und Pseudoist. So sind die Aminosäuren, die im Bereich der Bindungsstel-Microbiol. 35, 1295-1299]. Jedes der insgesamt 150 getesteten von Voss et al. verwendeten Primer kodiert werden, in Pseudomonas putida und Pseudomonas aeruginosa identisch. Der nonas aeruginosa andererseits [De Vos et al (1997), J. Clin. Erfassung von Pseudomonas aeruginosa herangezogene oprL-Gen oirgt erfahrungsgemäß eine große Gefahr des Auftretens von falsch-positiven bzw. falsch negativen Ergebnissen. S

Das beschriebene Multiplex-PCR-System bietet zudem wegen der hohen Konservierung der oprI und oprL-Gene wohl kaum die Möglichkeit, durch z.B. Einsatz verschiedener Sonden im Anschluß an die PCR-Reaktion, auch andere klinisch relevante Spezies der Gattung Pseudomonas nachzuweisen, wie z.B. Pseudomonas fluorescens, Pseudomonas mendocina, Pseudomonas putida oder Pseudomonas nas stutzeri.

Ziel der hier dargestellten Erfindung war die Etablierung von Nucleinsäuresequenzen, deren Einsatz als Primer und/oder Sonden eine möglichst vollständige Erfassung aller Vertreter der Spezies Pseudomonas aeruginosa sicherstellt. Ein weiteres Ziel der Erfindung war das Auffinden eines Genom-Bereiches, der innerhalb verschiedener Spezies der Gattung Pseudomonas ausreichend hohe Sequenz-Variabilität aufweist, um optional auch den Nachweis anderer Spezies der Gattung Pseudomonas zu ermöglichen, z.B. durch Einsatz verschiedener Varianten von Primern und/oder Sonden in der PCR bzw. im Anschluß an die PCR.

Je nach Größe der zu detektierenden Gruppe von Mikroorganismen und evolutionäre Verwandtschaft (Ähnlichkeit) von abzugrenzenden (nicht zu erfassenden) Mikroorganismen erfordert ein auf differentiellen DNA-Sequenzen basierender Nachweis sehr umfangreiche Vorarbeiten, um jeweils geeignete DNA-Sequenzen mit der gewünschten Spezifität zu finden. Die hier dargelegte Erfindung betrifft solche DNA-Sequenzen, mit denen der Schnellnachweis von Bakterien der Gattung Pseudomonas, insbesondere von Pseudomonas aeruginosa möglich ist.

Beschreibung der Erfindung

Gemäß einer Ausführungsform wird die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe durch ein Nucleinsäuremolekül gelöst, das dadurch

gewinnbar ist, daß man von mehreren Stämmen ausgeht, die einerseits einer nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas und andererseits nicht-nachzuweisenden Bakterien angehören,

- (a)in an sich bekannter Weise aus einem Stamm der genannten Bakterien (erster Stamm) genomische DNA isoliert,
- (b) in an sich bekannter Weise die 23S/5S-intergenische Region gegebenenfalls mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (erstes Amplifikationsprodukt).
- nannten Bakterien jeweils gemäß Stufen (a) und (b) genomische DNA isoliert, die 23S/5S- intergenische Region mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (zweites, drittes, ntes Amplifikationsprodukt),
- (d) in an sich bekannter Weise die DNA-Sequenz von gemäß (b) und (c) gewonnenen Amplifikationsprodukten bestimmt und die DNA-Sequenz des Amplifikationsproduktes gemäß (b) mit der DNA-Sequenz eines oder mehrerer Amplifikationsprodukte gemäß (c) verqleicht und
- e)als Primer oder als Sonde ein Nucleinsäuremolekül isoliert und gewinnt, mit dessen Hilfe sich die nachzuweisende Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas von nicht -

nachzuweisenden Bakterien anhand von Unterschieden an mindestens einer Nukleotidposition im Sequenzbereich des Nucleinsäuremoleküls unterscheiden läßt.

Das erfindungsgemäße Nucleinsäuremolekül kann dadurch gewinnbar sein, daß man von Stämmen ausgeht, die einerseits nachzuweisenden Bakterien des Genus *Pseudomonas* und andererseits nicht

nachzuweisenden Bakterien eines anderen Genus (anderer Genera) als *Pseudomonas* angehören. Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe durch ein Nucleinsäuremolekül gelöst, das dadurch gewinnbar ist, daß man von mehreren Stämmen ausgeht, die einer nachzuweisenden und einer nicht-nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas angehören,

Gruppe von Bakrefiel des Genes focusiones en Pseudomonas-Stamm die-(a) in an sich bekannter Weise aus einem *Pseudomonas-S*tamm dieser Gruppen (erster Stamm) genomische DNA isoliert,
(b) in an sich bekannter Weise die 23S/5S-intergenische Region
gegebenenfalls mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich
und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und
das Amplifikationsprodukt gewinnt, (erstes Amplifikationsprodukt),

(c) mit einem zweiten, dritten,.... und/oder nten Pseudomonas-Stamm dieser Gruppen jeweils gemäß Stufen (a) und (b) genomische DNA isoliert, die 23S/5S- intergenische Region mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (zweites, drittes, ntes Amplifikati- onsprodukt),

(d)in an sich bekannter Weise die DNA-Sequenz von gemäß (b) und (c) gewonnenen Amplifikationsprodukten bestimmt und die DNA-Sequenz des Amplifikationsproduktes gemäß (b) mit der DNA-Sequenz eines oder mehrerer Amplifikationsprodukte gemäß (c) vergleicht und

(e)als Primer oder als Sonde ein Nucleinsäuremolekül isoliert und gewinnt, mit dessen Hilfe sich die nachzuweisende Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas von der nicht - nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas anhand von Unterschieden an mindestens einer Nukleotidposi-

tion im Sequenzbereich des Nucleinsäuremoleküls unterscheiden läßt.

Das erfindungsgemäße Nucleinsäuremolekül kann dadurch gewinnbar sein, daß man von Stämmen ausgeht, die einer nachzuweisenden Gruppe von Bakterien der Species Pseudomonas aeruginosa und einer nicht-nachzuweisenden Gruppe von Bakterien anderer Pseudomonas-Species angehören.

Ferner betrifft die Erfindung ein Nucleinsäuremolekül der SEQ ID NO 1 oder der hierzu komplementären Sequenz. Ferner betrifft die Erfindung ein derartiges Nucleinsäuremolekül mit einer gegenüber dem vorstehenden Nucleinsäuremolekül verkürzten Sequenz, und zwar der Sequenz des Bereiches oder im Bereich der Nukleotidpositionen 12 bis 131.

Ferner betrifft die Erfindung ein derartiges Nucleinsäuremole. kül mit einer gegenüber einem Nucleinsäuxemolekül der SEQ ID NO 1 verkürzten Seguenz, nämlich

(i) der SEQ ID NO 3 oder

(ii) der SEQ.ID NO 4 oder

(iii) der zu (i) und (ii) jeweils komplementären Sequenz.

Ferner betrifft die Erfindung ein Nucleinsäuremolekül der SEO ID NO 2 oder der hierzu komplementären Sequenz. Ein erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül kann dadurch gekennzeichnet sein, daß es hinsichtlich seiner Sequenz bei mindestens 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden seiner Nukleotidkette
(i) mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche identisch ist oder

(ii) in 9 von 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden mit einem

Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche übereinstimmt oder

- Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprü-(iii)in 8 von 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden mit einem che übereinstimmt oder
- gemäß ei zu mindestens 90 % mit einem Nucleinsäuremolekül nem der vorhergehenden Ansprüche homolog ist

durch gekennzeichnet sein, daß es 10 bis 250 und vorzugsweise Ein derartiges erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül kann dabis 30 Nukleotide lang ist Ein erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül kann dadurch gekennzeichnet sein, daß es einzelsträngig oder doppelsträngig vorEin erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül kann dadurch gekennzeichnet sein, daß

- (i) als DNA oder
- (ii) als (i) entsprechende RNA
- (iii)als PNA vorliegt,

Basis von Hybridi wobei das Nucleinsäuremolekül gegebenenfalls in einer für anabekannten Weise modilytische Nachweisverfahren, insbesondere auf sierung und/oder Amplifizierung, an sich So kann ein erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül dadurch modifiziert sein, daß bis zu 20 % der Nukleotide von mindestens 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden seiner Nukleotidkette, insbedurch Nukleotide, die bei Bakterien nicht natürlich vorkommen sondere 1 oder 2 Nukleotide, durch für Sonden und/oder Primer an sich bekannte analoge Bausteine ersetzt sind, insbesondere

on, insbesondere eine enzymatische Reaktion, insbesondere mit an fester Phase und/oder Gruppen für eine indirekte oder direkte Reakti-Hilfe von Antikörpern, Antigenen, Enzymen und/oder Substanzen mit Affinität zu Enzymen oder Enzymkomplexen, und/oder anderweitig modifizierende oder modifizierte Gruppen nucleinsäure-Ferner kann das erfindungsgemäße Nucleinsäuremolekül dadurch in einer für analytische Nachweisverfahren an sich bekannten oder zusätzlich dadurch modifiziert bzw. markiert sein, daß fluoreszierende Gruppen, Gruppen zur Immobilisierung Gruppen, Weise eine oder mehrere radioaktive ähnlichen Aufbaus aufweist

der Gattung Pseudomonas, wobei der Kit gekennzeichnet ist durch Jemäß einer weiteren Ausführungsform wird die der Erfindung zuweisverfahren gelöst, insbesondere zum Nachweis von Bakterien grundeliegende Aufgabe durch einen Kit für analytische Nachein oder mehrere erfindungsgemäße Nucleinsäuremoleküle

von Bakterien der Gattung Gemäß einer weiteren Ausführungsform wird die der Erfindung zumehreren erfindungsgemäßen Nucleinsäuremolekülen oder eines erfindungsgemäßen Kits zum Nachweis der An- oder Abwesenheit von grundeliegende Aufgabe durch eine Verwendung von einem oder Bakterien gelöst, welche einer Gruppe Pseudomonas angehören.

sein, daß die Gruppe von Bakterien der Gattung Pseudomonas verschiedene Stämme von Pseudomonas aeruginosa umfaßt oder durch Die erfindungsgemäße Verwendung kann dadurch gekennzeichnet diese Stämme gebildet wird. Eine derartige erfindungsgemäße Verwendung kann dadurch gekennzeichnet sein, daß es sich bei der Gruppe von Bakterien der

Gattung *Pseudomonas* ausschließlich um *Pseudomonas aeruginosa-*Stämme handelt

zeichnet sein, daß man eine Nucleinsäurehybridisierung und/oder Ferner kann eine erfindungsgemäße Verwendung dadurch gekenneine Nucleinsäureamplifikation durchführt.

Ferner kann eine erfindungsgemäße Verwendung dadurch gekennzeichnet sein, daß man eine Polymerase-Kettenreaktion als Nucleinsäureamplifikation durchführt . · · · ·

zeichnet sein, daß man den Nachweis dadurch durchführt, daß man die nachzuweisenden Bakterien von nicht-nachzuweisenden Bakterien anhand von Unterschieden der genomischen DNA und/oder RNA an mindestens einer Nukleotidposition im Bereich eines erfin-Ferner kann eine erfindungsgemäße Verwendung dadurch gekenndungsgemäßen Nucleinsäuremoleküls unterscheidet

ei-Ferner kann eine erfindungsgemäße Verwendung dadurch gekennzeichnet sein, daß man anhand von Unterschieden im Bereich der hierzu NO 1 oder ΩI plementaren Sequenz unterscheidet SEQ nes Nucleinsäuremoleküls der

säure-Hybridisierung oder -Amplifikation werden erfindungsgemä ${rak R}$ 2ur Detektion von spezifischen Mikroorganismen mittels Nuclein-(vorzugsweise 15 bis 30 Basen) lang, deren Basensequenz charak Gruppe von Mikroorganismen ist. Eine Hybridisierung an DNA bzw eine Amplifikation von DNA bei Einsatz dieser keimspezifischen Oligonukleotide (z.B. als Primer oder Sonden) mit den oben genannten Verfahren kann, unter geeigneten Reaktionsbedingungen. also keimspezifische Oligonukleotide eingesetzt. Keimspezifiteristisch für einen spezifischen Mikroorganismus oder eine sche Oligonukleotide sind Nucleinsäuren, 10 bis 250 Basen

=

nur dann erfolgen, wenn die DNA der jeweils nachzuweisenden Mikroorganismen anwesend ist.

dann die Sequenz der hypervariablen intergenischen Regionen des curze hypervariable intergenische Regionen voneinander getrennt Die Einheiten sind im Genom mehrfach vorhanden, wobei die scherweise in Form von Tandems angeordnet. Die Organisation ei-Mikroorganismen. Durch Einsatz dieser nicht-spezifischen Oligoprokaryontische Ribosomen beinhalten drei distinkte Nucleinsäufür diese Ribonucleinsäuren (rDNA) ist im Genom typieine größere, in der Regel phylogenetisch verwandte Gruppe von im Bereich der 16S rDNA, der 23S rDNA und der 5S rDNA über das Anzahl der sich wiederholenden Einheiten in verschiedenen Bakgenetische Innukleotide gelingt dem Fachmann, z.B. nach entsprechenden Voron rDNA-Fragmenten, z.B. der 23S/5S intergenischen Region einer solchen Einheit ist 16S-23S-5S, wobei die drei Gene durch erien variieren kann. Die hohe Konservierung der DNA-Sequenz nes beliebigen Mikroorganismus. Durch DNA-Sequenzierung kann nicht-spezifischen Oligonukleotide sind charakteristisch für versuchen durch DNA-Amplifikation mittels PCR, die Isolation JNA-Sequenzen der zu untersuchenden Mikroorganismen. Solche spezifischen Oligonukleotiden auch ohne genaue Kenntnis gesamte Bakterienreich ermöglicht ein Design von **nicht**. 16S und 23S bekannt sind. Die betreffenden Mikroorganismus bestimmt werden. 58, welche allgemein als (ribosomale Ribonucleinsäure) rekomponenten, formation

œ. Vergleich dieser DNA-Sequenzen andererseits erlauben das Auf-DNA-Sequenzierung der 23S/5S intergenischen Region einer mög schiedenen Pseudomonas-Spezies) einerseits und nachfolgender finden von DNA-Bereichen, die in der untersuchten Gruppe (z. lichst großen Anzahl nachzuweisender Bakterien (z.B von ver-

alle Pseudomonas-Spezies) nicht oder nur unwesentlich verändert ist. DNA-Sequenzierung der 23S/5S intergenischen Region ausgewählter nicht-nachzuweisender Bakterien (z.B. Bakterien die nicht zur Gattung Pseudomonas gehören) einerseits und nachfolgender Vergleich dieser DNA-Sequenzen mit der Sequenz der nachzuweisenden Bakterien (z.B. verschiedener Pseudomonas-Spezies) andererseits erlaubt das Auffinden von DNA-Sequenzen, die für die nachzuweisenden Bakterien (z.B. alle Pseudomonas-Spezies) charakteristisch sind. Aus diesen DNA-Sequenzen können wiederum Oligonukleotide abgeleitetet werden, die als Primer und/oder Sonden in auf Nucleinsäuren basierenden Verfahren einsetzbar sind, mit dem Ziel, die jeweilige Gruppe von Bakterien (z.B. alle Spezies der Gattung Pseudomonas) spezifisch nachzuweisen.

Die in der vorliegenden Erfindung beschriebenen DNA-Sequenzen zum Nachweis von Bakterien der Gattung Pseudomonas, insbesondere Bakterien der Spezies Pseudomonas aeruginosa, basieren auf der 23S/5S intergenischen Region und dem direkt angrenzenden Bereich der 23S rDNA. Die DNA-Sequenz in dieser Region wurde für eine Vielzahl von Bakterien bestimmt. Nach exakten Sequenzvergleichen wurden keimspezifische Nucleinsäuresequenzen bestimmt, für Primer und/oder Sonden für einen Einsatz in einem Spezies-/Genus-spezifischen Nachweisverfahren benutzt werden

Zum Nachweis der jeweiligen Gruppe von Mikroorganismen werden Nucleinsäuren, vorzugsweise genomische DNA, zunächst aus den in einer zu untersuchenden Probe bzw. Bakterienkultur enthaltenen Zellen freigesetzt. Mittels Nucleinsäure-hybridisierung kann dann, und zwar unter Einsatz der erfindungsgemäßen keimspezifischen Oligonukleotide als Sonde, der direkte Nachweis von keim-

spezifischen Nucleinsäuresequenzen in der zu untersuchenden Probe erfolgen. Geeignet hierzu sind verschiedene dem Fachmann bekannte Verfahren, wie z.B. "Southern blot" oder "dot blot".

 \subseteq

Bevorzugt ist jedoch, vor allem wegen der höheren Empfindlichkeit, ein indirektes Nachweisverfahren, hei dem die gesuchten DNA/RNA-Sequenzen zunächst mittels der o.g. Verfahren zur Amplifikation von Nucleinsäuren, vorzugsweise PCR, amplifiziert

Die Amplifikation von DNA/RNA unter Verwendung der genannten Verfahren kann unter Einsatz von keimspezifischen Oligonukleotiden als Primer erfolgen. Dabei werden nur in dem Fall spezifische Amplifikate gebildet, in dem DNA/RNA des nachzuweisenden Mikroorganismus anwesend ist. Durch eine nachgeschaltete Detektionsreaktion unter Verwendung von keimspezifischen Oligonukleotiden als Sonden kann die Spezifität des Nachweisverfahrens erhöht werden. Für diese nachgeschaltete Detektionsreaktion ist ebenso die Verwendung von nicht-keimspezifischen Oligonukleotiden möglich.

Alternativ kann die Nucleinsäure-Amplifikation auch in Anwesenheit eines oder mehrerer nicht-spezifischer Oligonukleotide durchgeführt werden, so daß möglicherweise auch DNA/RNA anderer, nicht-nachzuweisender Mikroorganismen amplifiziert werden kann. Ein derartiges Amplifikationsverfahren ist in der Regel weniger spezifisch und sollte daher durch eine nachfolgende Detektionsreaktion mit einem oder mehreren keimspezifischen Oligonukleotid(en) als Sonde(n) abgesichert werden.

Dem Fachmann sind verschiedene Verfahren bekannt, mit denen die bei den indirekten Verfahren entstehenden Amplifikationsprodukte nachgewiesen werden können. Dazu gehören u.a. die Visuali15

sierung mittels Gelelektrophorese, die Hybridisierung von Sonoder mit Sonden gekoppelte "beads" oder Mikrotiterplatden an immobilisierte Reaktionsprodukte (gekoppelt an Nylonaktionsprodukte an immobilisierte Sonden (2.8. "reverse dot "beads" oder Mikrotiterplatten] und die Hybridisierung der oder Nitrocellulose-Filter ("Southern blots") blots"

Nukleotide der Sonden oder Primer können gegen analoge Baustei-(wie z.B. Nukleotide, die in der Ziel-Nucleinsäure nicht na Es sind eine Vielzahl verschiedener Varianten beschrieben, mit PNA (bei diesen Molekülen sind die Zucker-Einheiten durch türlich vorkommen) ersetzt sein. Bei den o.g. indirekten Nachpelten) Nukleosidtriphosphaten während der Amplifikationsreakdenen keimspezifische Oligonukleotide (z.B. Sonden und Primer) bzw. Primer können entweder natürlich vorkommende oder synthe-Aminosäuren oder Peptide ausgetauscht). Einzelne oder mehrere für die beschriebenen direkten oder indirekten Nachweisverfah. Amplifikat geführt werden. Dies kann z.B. über den Einbau von modifizierten (z.B. an Digoxigenin oder an Fluorescein gekopbeispielsweise radioaktive, farbige, fluoreszierende oder anderweitig modifizierte bzw. modifizierende Gruppen enthalten, RNA sein bzw. modifizierte Formen von DNA oder RNA, wie weisverfahren kann Detektion auch über ein intern-markiertes ren markiert bzw. modifiziert werden können. So können diese Sonden beispielsweise Antikörper, Antigene, Enzyme bzw. andere Subtisch hergestellte doppelsträngige oder einzelsträngige stanzen mit Affinität zu Enzymen oder Enzymkomplexen.

sind Nucleinsäuren, vorzugsweise 10 bis 250 Basen und insbeson-Geeignet als erfindungsgemäße keimspezifische Oligonukleotide dere 15 bis 30 Basen lang, die mindestens in einer 10

langen Sequenz mit den unten angegebenen Sequenzen 1 bis 4 oder Herausgeber G. Sambrook & E.F. Fritsch, Cold Spring Harbour Lachungen die Reaktionsbedingungen entsprechend verändert werden den hierzu komplementären Sequenzen übereinstimmen. Geringere der Amplifikation und/oder Hybridisierung verloren geht. Dem sind möglich, ohne daß die jeweils angegebene Spezifität bei Fachmann ist bekannt, daß im Falle solcher geringeren Abweimüssen; vgl. beispielsweise T. Maniatis, Molecular Cloning, Basen langen in dieser 10 2 Basen) boratory Press, 1989. Abweichungen (1 bis

Die Sequenz von Pseudomonas aeruginosa (ATCC 10145) im Bereich der 23S/5S intergenischen Region lautet:

(Sequenz 1 = SEQ ID NO 1)

ATGAACCGCAAACACCTTGAAATCACATACCTGAATCCGGATAGACGTAAGCCCAAGCGAACG ATAACACCCAAACAATCTGAYGATTGTGTTGTAAGGTGAAGTCGACGAACCGAAAGTTCGC

Außerdem wurde die Seguenz im Bereich der 23S/5S-intergenischen Pseudomonas mendocina, Pseudomonas pseudoalcaligenes, Pseudomosolche keimspezifischen Oligonukleotide ist die Sequenz der Redomonas corrugata, Pseudomonas fluorescens, Pseudomonas fragi, nas putida, Pseudomonas stutzeri, Pseudomonas syringae. Die Se Region für 6 weitere Stämme der Spezies Pseudomonas aeruginosa stimmt: Pseudomonas asplenii, Pseudomonas citronellosis, Pseuquenzvergleiche ergaben, daß sich mehrere, von Sequenz 1 abgeleitete Oligonukleotide für den selektiven Nachweis von Baktesowie für mindestens je einen Stamm der folgenden Spezies berien der Spezies Pseudomonas aeruginosa eignen. Geeignet für gion (12-131)

Von Seguenz 1 wurden folgende, als Primer für die PCR (Seguenz 3) und als Sonde (Seguenz 4), besonders geeignete Oligonukleotide abgeleitet.

Oligonukleotid Pal (Sequenz 2) entspricht Position 2823-2842 eines 23S rRNA-Gens von *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 10145 [Toschka et al. (1987), Nucleic Acids. Res. 15, 7182]:

Oligonukleotid Pal: (Sequenz 2 = SEQ ID NO 2) 5'-

GATAGGCTGGGTGTGTAAGC-3

Oligonukleotid Pa2: (Sequenz 3 = SEQ ID NO 3) 5'-

CTTGGGCTTACGTCTATCCG-3

Oligonukleotid Pa3: (Sequenz 4 = SEQ ID NO 4) 5′-TTCAGGTATG TGATTTCAAG GTG-3′

Beispiel 1: Nachweis von Bakterien der Spezies *Pseudomonas* a*eruginosa* mit der Polymerase-Kettenreaktion

Aus Reinkulturen der in Tabelle 1 aufgeführten Bakterien wurde DNA mittels Standardverfahren isoliert. Je ca. 10 bis 100 ng dieser DNA-Präparationen wurde dann in Gegenwart von je 0,4 μ M Oligonukleotid Pal und Pa2, 200 μ M dNTP's (Boehringer Mannheim), 4 mM MgCl₂, 16 mM (NH₄)₂SO₄, 67 mM Tris/HCl (pH 8,8), 0,01 % Tween 20 und 0,03 U/μ l Taq-Polymerase (Biomaster) in die PCR eingesetzt. Die PCR wurde in einem Perkin-Elmer 9600 Thermocycler mit dem nachfolgend aufgeführten Thermoprofil durchgeführt:

5 min	35 sek	30 sek	30 apk
ا ان 36	94 °C 35)£ 2, 89	75 00 66
- initiale Denaturierung	- 1. Amplifikation (15 Zyklen)		

35 sek	30 sek	30 sek	
04.°C	64 °C	72 °C	
(20 Zyklen)			
Amplifikation (20 Zyklen)			
5.			

1

5 min

ပ္

72

- finale Synthese

bei Anwesenheit von Spezifität mit dem am 5'-Ende biotinylierten Oligonukleotid Pa3 0,1 % SDS für 1 x 15 min bei 48 °C. Die Detektion erfolgte Nach Beendigung der PCR-Reaktion wurden die Amplifikationspro-5-Bromo-4-chloro-3-indolylphosphat und 4-Nitro-Blue Tetrazoliund 5 pmol/ml Sonde für 4 h bei 48 °C. Gewaschen wurde in 2 x Konjugate (Extravidin, Fa SIGMA, # E-2636) in Anwesenheit von dukte mittels Agarose-Gelelektrophorese aufgetrennt und durch 0,1 % SDS für 2 x 5 min bei Raumtemperatur und in 0,1 x (Sequenz 4) hybridisiert. Die Hybridisierung erfolgte in 5 \times SSC , 2 % Blocking Reagenz, 0,1 % Laurylsarcosin, 0,02 % SDS von 191 bp Länge wurde nur in den Fällen beobachtetet, Methoden auf Nylon-Filter transferiert und zur Überprüfung DNA mittels Standard-Nach Beendigung des Anfärbung mit Ethidiumbromid visualisiert. Das erwartete aeruginosa nach Standard-Methoden mittels Alkalischer Phosphatase denen DNA von Stämmen der Spezies Pseudomonas war (vergleiche Tabelle 1), nicht aber DNA der anderen getesteten Bakterien. fes wurde die in den Gelen enthaltene umchlorid (Fa. Boehringer Mannheim) send

Auf den Filtern wurde nur in den Fällen eine Bande beobachtet, in denen zuvor auch eine Bande auf dem Agarose-Gel sichtbar war (siehe Tabelle 1). Somit wurde mittels PCR und teilweise auch mittels Hybridisierung die Anwesenheit sämtlicher der 82 getesteten Pseudomonas aeruginosa-Stämme nachgewiesen. Hingegen

6

wurde keiner der getesteten nicht zu dieser Spezies gehörenden Bakterienstämme mit diesem System erfaßt.

Resultate der PCR-Amplifikation mit den Oligonufolgender Hybridisierung mit dem Oligonukleotid Pa3 (SEQ ID NO kleotiden Pal und Pa2 (SEQ ID NO 2 und SEQ ID NO 3) und nach-Tabelle 1: 4)

Hybridisier n. d. n. n. d. n. d. n. d. n. d. gun + PCR Stammbezeichnung ATCC 31350 ATCC 33361 ATCC 33818 ATCC 33988 ATCC 15692 ATCC 21472 ATCC 10145 ATCC 14886 ATCC 15522 ATCC 15691 DSM 1117 DSM 1253 DSM 1299 BC 682 LMG 8029 DSM 288 BC 4283 BC 4880 BC 5602 BC 5603 BC 5604 BC 4938 BC 5258 DSM 939 BC 4937 BC 5594 BC 5595 BC 5596 5597 BC 5598 BC 5600 BC 5599 BC 5601 Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa eseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Seudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa seudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Seudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Seudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa seudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruqinosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Pseudomonas aeruginosa Seudomonas aeruginosa Spezies

aeruginosa BC	Pseudomonas aeruginosa	BC 5917	+	n. a.
aeruginosa BC	Pseudomonas aeruginosa		+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td></td> <td></td> <td>+</td> <td>٦.</td>			+	٦.
aeruginosa BC aeruginosa <td>1 1</td> <td></td> <td>+</td> <td>n. d.</td>	1 1		+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td></td> <td></td> <td>+</td> <td>n. d.</td>			+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td></td> <td></td> <td>+</td> <td>n. d.</td>			+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td></td> <td></td> <td>+</td> <td>n. d.</td>			+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td></td> <td></td> <td>+</td> <td>n. d.</td>			+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td>1</td> <td></td> <td>+</td> <td>n. d.</td>	1		+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td></td> <td></td> <td>+</td> <td>n. d.</td>			+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td></td> <td>1 1</td> <td>+</td> <td>n. d.</td>		1 1	+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td></td> <td>1 1</td> <td>+</td> <td>n. d.</td>		1 1	+	n. d.
aeruginosa BC			+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td>1</td> <td>ı</td> <td>+</td> <td>n. d.</td>	1	ı	+	n. d.
aeruginosa BC	1	t t	+	n. d.
aeruginosa BC	1	1	+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa <td>1</td> <td></td> <td>+</td> <td>n. d.</td>	1		+	n. d.
aeruginosa BC	1		+	n. d.
aeruginosa BC	1	•		n. d.
aeruginosa BC	1		+	n. d.
aeruginosa BC	1		+	n. d.
aeruginosa BC	1		+	n. d.
aeruginosa BC	1	ľ	+	n. d.
aeruginosa BC	1		+	n. d.
aeruginosa BC	1		+	n. d.
aeruginosa BC	1	1	+	n. d.
aeruginosa BC	1		+	n. d.
aeruginosa BC			+	n. d.
aeruginosa BC			+	n. d.
aeruginosa BC			+	n. d.
aeruginosa BC			+	n. d.
aeruginosa BC	1	1	+	n. d.
aeruginosa BC			+	n. d.
aeruginosa BC	1 1		+	1
aeruginosa BC			+	n. d.
aeruginosa BC			+	- 1
aeruginosa BC	- 1		+	n. d.:
aeruginosa BC	- 1	- 1	+	٠.۱
aeruginosa BC cepacia BC	- 1		+	1.1
aeruginosa BC cepacia BSM	- 1	- 1	+	. 1
aeruginosa BC aeruginosa BC aeruginosa BC aeruginosa BC alcaligenes DSM asplenii DSM cepacia BC	1		+	n. d.
aeruginosa BC aeruginosa BC aeruginosa BC alcaligenes DSM asplenii DSM			+	- 1
aeruginosa BC aeruginosa BC alcaligenes DSM asplenii DSM cepacia BC	1		+	n. d.
aeruginosa BC alcaligenes DSM asplenii DSM cepacia BC			+	n. d.
alcaligenes DSM asplenii DSM cepacia BC			+	n. d.
asplenii DSM cepacia BC			•	•
cepacia BC			•	,
			_	,
chlororaphis BC	Pseudomonas chlororaphis	BC 1753	-	-
citronellosis DSM	citronellosi	DSM	ı	-
Pseudomonas corrugata DSM 7228			-	1

5

Pseudomonas fluorescens	BC 4882	-	-	
Pseudomonas fluorescens	BC 2439	'		
Pseudomonas fragi	DSM 3456	,		
Pseudomonas mendocina	DSM 50017	-	,	
Pseudomonas oleovorans	DSM 1045	,	-	
Pseudomonas pickettii	BC 3323	•	-	
Pseudomonas pseudoalcali-	DSM 50188	,	•	
genes				
Pseudomonas putida	BC 4941	-	•	
Pseudomonas putida	DSM 291	-		
Pseudomonas putida	DSM 548	,		
Pseudomonas putida	ATCC 950	1	,	
(ovalis)				
Pseudomonas stutzeri	BC 4940	_	,	
Pseudomonas syringae	DSM 10604		•	
Citrobacter amalonaticus	DSM 4593	-	,	
Enterobacter aerogenes	DSM 30053	-	•	
Escherichia coli	ATCC 8739	-	•	
Escherichia hermanii	DSM 4560	-	•	
Klebsiella pneumoniae	BC 5362	,	,	
Klebsiella terrigena	BC 4700	1	,	
Proteus vulgaris	DSM 2024	_	•	
Providencia stuartii	BC 5950	-	'	
Salmonella Anatum	BC 2284	_	•	
DC. BiotoCon Ctammeamm 1100	nd . Hybridiainna wirde nicht	ering wirde	nicht	

BC: BioteCon-Stammsammlung, n.d.: Hybridisierung wurde nicht durchgeführt.

Patentansprüche

1. Nucleinsäuremolekül, dadurch gewinnbar, daß man von mehreren Stämmen ausgeht, die einerseits einer nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus *Pseudomonas* und andererseits nichtnachzuweisenden Bakterien angehören,

(a)in an sich bekannter Weise aus einem Stamm der genannten Bakterien (erster Stamm) genomische DNA isoliert, (b) in an sich bekannter Weise die 23S/5S-intergenische Region gegebenenfalls mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (erstes Amplifikationsprodukt), (c) mit einem zweiten, dritten,.... und/oder nten Stamm der genannten Bakterien jeweils gemäß Stufen (a) und (b) genomische DNA isoliert, die 23S/5S- intergenische Region mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (zweites, drittes, ntes Amplifikationsprodukt, dukt),

(d) in an sich bekannter Weise die DNA-Sequenz von gemäß (b) und (c) gewonnenen Amplifikationsprodukten bestimmt und die DNA-Sequenz des Amplifikationsproduktes gemäß (b) mit der DNA-Sequenz eines oder mehrerer Amplifikationsprodukte gemäß (c) vergleicht und

(e) als Primer oder als Sonde ein Nucleinsäuremolekül isoliert und gewinnt, mit dessen Hilfe sich die nachzuweisende Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas von nicht-nachzuweisenden Bakterien anhand von Unterschieden an mindestens einer Nukleotidposition im Sequenzbereich des Nucleinsäuremoleküls unterscheiden läßt.

- 3. Nucleinsäuremolekül, dadurch gewinnbar, daß man von mehreren Stämmen ausgeht, die einer nachzuweisenden und einer nicht-nachzuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus *Pseudomonas* angehören,
- (a)in an sich bekannter Weise aus einem Pseudomonas-Stamm dieser Gruppen (erster Stamm) genomische DNA isoliert,
- (b)in an sich bekannter Weise die 23S/5S-intergenische Region gegebenenfalls mit dem direkt angrenzenden 23S-Bereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (erstes Amplifikationspro-
- (c) mit einem zweiten, dritten, und/oder nten Pseudomonas-Stamm dieser Gruppen jeweils gemäß Stufen (a) und (b) genomische DNA isoliert, die 23S/5S- intergenische Region mit dem direkt angrenzenden 23SzBereich und/oder dem direkt angrenzenden 5S-Bereich amplifiziert und das Amplifikationsprodukt gewinnt (zweites, drittes, ntes Amplifikati-onsprodukt),
- (d)in an sich bekannter Weise die DNA-Sequenz von gemäß (b) und (c) gewonnenen Amplifikationsprodukten bestimmt und die DNA-Sequenz des Amplifikationsproduktes gemäß (b) mit der DNA-Sequenz eines oder mehrerer Amplifikationsprodukte gemäß (c) vergleicht und
- (e)als Primer oder als Sonde ein Nucleinsäuremolekül isoliert und gewinnt, mit dessen Hilfe sich die nachzuweisende Gruppe von Bakterien des Genus Pseudomonas von der nicht-nach-

zuweisenden Gruppe von Bakterien des Genus *Pseudomonas* anhand von Unterschieden an mindestens einer Nukleotidposition im Sequenzbereich des Nucleinsäuremoleküls unterscheiden läßt.

23

- 4. Nucleinsäuremolekül nach Anspruch 3, dadurch gewinnbar, daß man von Stämmen ausgeht, die einer nachzuweisenden Gruppe von Bakterien der Species Pseudomonas aeruginosa und einer nichtnachzuweisenden Gruppe von Bakterien anderer Pseudomonas-Species angehören.
- 5. Nucleinsäuremolekül der SEQ ID NO 1 oder der hierzu komplementären Sequenz.
- 6. Nucleinsäuremolekül mit gegenüber einem Nucleinsäuremolekül gemäß Anspruch 5 verkürzter Sequenz, und zwar der Sequenz des Bereiches oder im Bereich der Nukleotidpositionen 12 bis 131.
- 7. Nucleinsäuremolekül mit gegenüber einem Nucleinsäuremolekül gemäß Anspruch 5 verkürzter Sequenz, nämlich
- (i) der SEQ ID NO 3 oder
- (ii) der SEQ ID NO 4 oder
- (iii) der zu (i) und (ii) jeweils komplementären Sequenz.
- 8. Nucleinsäuremolekül der SEQ ID NO 2 oder der hierzu komplementären Sequenz.
- 9. Nucleinsäuremolekül, dadurch **gekennzeichnet**, daß es hin-sichtlich seiner Sequenz bei mindestens 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden seiner Nukleotidkette
- (i) mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche identisch ist oder
- (ii) in 9 von 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden mit einem

55

Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche übereinstimmt oder

- Nucleinsäuremolekül gemäß einem der vorhergehenden Ansprü-(iii)in 8 von 10 aufeinanderfolgenden Nukleotiden mit einem übereinstimmt oder che
- mindestens 90 % mit einem Nucleinsäuremolekül gemäß eiist der vorhergehenden Ansprüche homolog nz (iv)
- 10. Nucleinsäuremolekül nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es 10 bis 250 und vorzugsweise 15 bis 30 Nukleotide lang ist
- che, dadurch gekennzeichnet, daß es einzelsträngig oder doppel 11. Nucleinsäuremolekül nach einem der vorhergehenden Ansprüsträngig vorliegt.
- 12. Nucleinsäuremolekül nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß
- oder als DNA (i)
- (ii) als (i) entsprechende RNA
- (iii) als PNA vorliegt,

lytische Nachweisverfahren, insbesondere auf Basis von Hybridi wobei das Nucleinsäuremolekül gegebenenfalls in einer für anasierung und/oder Amplifizierung, an sich bekannten Weise modifiziert ist.

bis zu 20 % der Nukleotide von mindestens 10 aufeinanderfolgen-13. Nucleinsäuremolekül nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichinsbesondere durch Nukleotide, net, daß das Nucleinsäuremolekül dadurch modifiziert ist, daß Nukleotide, durch für Sonden und/oder Primer an sich bekannte den Nukleotiden seiner Nukleotidkette, insbesondere 1 oder bei Bakterien nicht natürlich vorkommen. analoge Bausteine ersetzt sind,

- dadurch modifiziert bzw. markiert ist, daß es in einer für analytische Nachweisverfahren an sich bekannten Weise eine oder zu Enzymen oder Enzymkomplexen, und/oder anderweitig modifizie-Gruppen für eine indirekte oder direkte Reaktion, insbesondere kennzeichnet, daß das Nucleinsäuremolekül dadurch oder zusätzmehrere radioaktive Gruppen, farbige Gruppen, fluoreszierende Gruppen, Gruppen zur Immobilisierung an fester Phase und/oder körpern, Antigenen, Enzymen und/oder Substanzen mit Affinität 14. Nucleinsäuremolekül nach Anspruch 12 oder 13, dadurch geeine enzymatische Reaktion, insbesondere mit Hilfe von Antirende oder modifizierte Gruppen nucleinsäureähnlichen Aufbaus lich
- Nachweis von Bakterien der Gattung Pseudomonas, gekennzeichnet 15. Kit für analytische Nachweisverfahren, insbesondere zum durch ein oder mehrere Nucleinsäuremoleküle gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche.
- ej. nem der Ansprüche 1 bis 14 oder eines Kits gemäß Anspruch 15 Verwendung ein oder mehrerer Nucleinsäuremoleküle gemäß zum Nachweis der An- oder Abwesenheit von Bakterien, welche Gruppe von Bakterien der Gattung Pseudomonas angehören. ner
- Stämme von Pseudomonas aeruginosa umfaßt oder durch diese Ståmdie Gruppe von Bakterien der Gattung *Pseudomonas* verschiedene 17. Verwendung nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß gebildet wird.
- 18. Verwendung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei der Gruppe von Bakterien der Gattung Pseudomonas ausschließlich um Pseudomonas aeruginosa-Stämme handelt.

- 19. Verwendung nach einem der Ansprüche 16 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Nucleinsäurehybridisierung und/oder eine Nucleinsäureamplifikation durchführt.
- 20. Verwendung nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Polymerase-Kettenreaktion als Nucleinsäureamplifikation durchführt.
- 21. Verwendung nach einem der Ansprüche 16 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß man den Nachweis dadurch durchführt, daß man
 die nachzuweisenden Bakterien von nicht-nachzuweisenden Bakterien anhand von Unterschieden der genomischen DNA und/oder RNA
 an mindestens einer Nukleotidposition im Bereich eines Nucleinsäuremoleküls gemäß einem der Ansprüche 1 bis 14 unterscheidet.
- 20. Verwendung nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß man anhand von Unterschieden im Bereich eines Nucleinsäuremole-küls gemäß Anspruch 5 unterscheidet.

Zusammenfassung

27

ij

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Nucleinsäuremolekül bzw.-moleküle sowie ein Verfahren zum Nachweis von Bakterien der Gattung Pseudomonas, insbesondere Pseudomonas aeruginosa. Ferner ist Gegenstand der Erfindung ein Testkit bzw. Testkits zur Durchführung der genannten Nachweisverfahren.